# ⑫公開特許公報(A)

昭58-105964

⑤ Int. Cl.³C 07 D 213/80

識別記号

庁内整理番号 7138-4C ⑩公開 昭和58年(1983)6月24日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

**9**キノリン酸の製法

②特

頭 昭57-217897

@H

願 昭57(1982)12月14日

優先権主張

②1981年12月17日③西ドイツ

(DE) @P3150005.6

仍発 明 者

ヴインフリート・オルト

ドイツ連邦共和国プフアルツ・ ハスロツホ・アム・シャハテル

グラーペン28

② 明 者

者 エンメリッヒ・パストレーク ドイツ連邦共和国へ ハッパツ

ドイツ連邦共和国ヘムスパツハ

・グリユンベルガー・シユトラ ーセ90

発明 者

ヴエルナー・フイツケルト

ドイツ連邦共和国マンハイム・ シユミツカツハー・シユトラー

セ14

⑦出 願 人 リユートガースヴェルケ・アク チェンゲゼルシャフト

」 ドイツ連邦共和国フランクフル

ト・アム・マイン1マインツア ー・ラントシユトラーセ217

砂復代理人 弁理士 失野敏雄

明知

- 1 発明の名称
  - キノリン酸の製法
- 2 特許請求の範囲

置換されたキノリン誘導体を酸性水媒体中で 般触的に酸化することによつてキノリン酸を製造する方法において、一般式:



【式中×は一OR、一SR、一NRR'、【一N<sup>⊕</sup>(以。】<sup>+</sup>、
ーNH-NRR'又は一NHCORを衰し、R及びR'
は同一又は異なつていてよく、水薬原子又は、
炭素原子数1~8の置換又は非置換のアルキル
基、アルアルキル基又はシクロアルキルを安し、ペンソール核の預りの水素原子は非置換で
あるか又は任意に置換されていてもよい」のキ
ノリン誘導体を塩素イオンで触媒としてのパナ
ジル(V)ーカチオンの存在下に酸化すること
を特象とするキノリン酸の製法。

#### 3 発明の鮮細な説明

本発明はピリジンー2、3ージカルポン酸の 改良された新規な製造法に関する。この化合物 は一般にキノリン酸と呼ばれる。

キノリン酸は薬学的に有用な化合物、例えば 局所麻酔剤、殺菌剤又は、代謝障害に対して使 用することのできる化合物を製造するのに使用 される。

キノリン酸の種々の製法は文献から公知である。これらの製法は部分的にキノリンを徴化しまた部分的に8ーヒドロキシキノリンを徴化することにある。

Hoogewerst 及び van Dorp によつて記録された、キノリン及び過マンガン酸カリウムをアルカリ蛛体中で散化する方法("Ber. disch. Chem. Ges." 第12巻、第747頁、1879年)は 優く僅かな収率でキノリン酸を生じるにすぎず、同時に多量の他の反応生成物をもたらす。

キノリンを酸化する他の方法は本質的に Stix 及び Bulgatsco によつて記載された、銅塩の存

在下における避酸化水素での酸化法に基づく( "Chem. Ber." 第65卷、第11頁、1932 年)。この反応は操作が確めて困難であること から、反応を良好に制御しまた収率を僅かなが ち高める変法が引続き開発された。この間の変 法は例えばローロッパ特許出願館002419 7号又は同第0034943号明細書に開示さ れている。しかしこれらの明細書に記載された 方法で得られたキノリン酸の収率も著しく過剰 の酸化剤を使用するにもかかわらず十分ではな い。更にこれらのすべての方法ではますキノリ ン酸の餌塩が生じ、これから硫化物を用いて遊 艦隊を除去しなければならない。 この処理が不 所望な、余分の反応工程であることを無視した場 合にも、銅イオンを完全に除去することは何め て難しく、従つてこうして製造されたキノリン 徴は常に痕跡量の銅を含むことになる。

"Chem. Ber." 第80巻、第505頁(1947年)("C.A." 第42巻、第8801c 1948)から、67%の窮骸を用いて8-ヒ

従って良好な収率でまた高い純度でキノリン 徴を製造することのできる簡単でかつ環境に親 しむ新規方法を得るという課題が生じた。この 課題は特許請求の範囲の欄に記載した方法によ って解決される。

本発明方法で適当なキノリン誘導体としては、ペンソール核における少なくとも1個の水楽原子が活性若によつて置換されているようなすべてのキノリンが挙げられる。本発明における活性基は置換基・OR・-SR・-NRR'、(-N<sup>®</sup>(R))<sup>+</sup>、-NH-NRR'又はNHCORであり、これらの基中のR及びR'は同一又は異なつていてよく、水衆原子又は、炭素原子数1~8の置換又は非置換のアルキル基、アルアルキル基又はシクロアルキル甚を表す。

この方法を実施するに当り、ペンソール核の更に他の水素原子がどのような基で置換されているか否かは重要なことではない。すなわち選択的に付加的な活性基及び/又は不活性置換分がペンソール環に存在していてもよい。この定

ドロキシキノリンを酸化してキノリン酸とする方法が公知である。この文献の記載内容とは異なり、酸方法では多盤の剛生成物が生じ、キノリン酸は極く少量持られるにすぎない。更にこの反応では多量のエトローゼガスが生じる。

I. B. Chekmareva 等により、8-ヒドロキシキノリンを過酸化水素及びオゾンで酸化することによつてキノリン酸は8878の収率で得られた。しかしこの方法は多大の費用を必要とし、学術上興味があるにすぎない。

機でのキノリン誘導体は例えば5-エトキシー、 8-エトキシー、7-エトキシー、8-エトキ シー、8-エトキシー7-プロムー、8-エド キシー8ーニトロー、5ープロムー8ーメトキ シー、7ープロムー8ーメトキシー、5ープロ ムー 8 - プロポキシー、5 - [2 - ジェチルア ミノーエトキッコー、6-「2ータエチルてき ノーエトキシ] -8-=トロー、5-[2-ピ ペリジノーエトキシ)ー、5ーメトキシー、8 ーメトキシー、アーメトキシー、8ーメトキシ ー、6-メトキシー5,7-ジメチルー8-= トロー、5、7ージクロルー8ーメトキシー、 5ーメルカプトー、6ーメルカプトー、7ーメ ルカプトー、B-メルカプトー、6-メチルメ ルカプトー、6ーフチルメルカプトー、6ーペ ンジルメルカナトー、8- sec ーナチルメルカ プトー、5,8ージメルカプトー、6ーエトキ シー8ーメルカプトー、5,7ージクロルー8 ーメルカプトー、Bーメチルー5ーメルカプト ー、アーメチルー8ーメルカプトー、8ーメチ

ルー8ーメルカプトー、8-メトキシー8-メ ルカナトー、 5 ーニトロー 8 ーメルカプトー 5-ヒドロキシー、6-ヒドロキシー、7 ーヒドロキシー、8-ヒドロキシー、5-メチ ルー8-ヒドロキシー、8-メチルー8-ヒド ロキシー、ちーエチルーBーヒドロキシー、 7ープロムー8ーヒドロキシー、5ークロルー B-ヒドロキシー、5,7-ジクロルー8-E ドロキシー、 カーオクチルー 8 ーヒドロヤシ - 、5-ニトロー8--ヒドロキシ、7-ニトロ -8-ヒドロキシー、5-7ミノー、6-7 ニ タアミノー、6,8- タアミノー、8-ペン シルアミノー、 6 ーメトキシー8 - (4 - 7 ミノペンチル)アミノー、 5--トローフ . 8-9711-5,7-0=10-8-71 ノー、8-71ノー6-クロガー、6-メトキ シー8ーアミノー、8ーアセチルアミノー6ー エトキシー、8-アセチルアミノー8-プロ ムー、8-エチルアミノー、8-ペンジルアミ

借勢力(145 V)が亜塩素酸塩のそれ(1.56 V)よりも小さいことから、 予測することが できなかつた。

近に母性反応生成物を生ぜしめない水性媒体中での簡単な実施が可能であり、また塩素酸塩が高い酸化能力を有する原価な酸化剤であるということも有利である。この方法の他の利点は、塩素酸塩の化学最高的必要量で良好な収率が得

ノー 6 ーメトキシー、 8 ープチルアミノー、 8 ーシクロヘキシルアミノー、 8 ージエチルアミノー、 8 ーピペリノー、 8 ーピスアセチルアミノー、 8 ーピスアセチルアミノー、 5 ーピスノー、 5 ーピスノー、 6 ーピスノー、 7 ーピスノー、 7 ーピスノー、 7 ーピスノー、 7 ーピスノー、 7 ーピスノー、 8 ーピスリンー、 7 ・ 1 ー ・ 1 ー ・ 2 ー ・ 2 ー ・ 2 ー ・ 3 ー ・ 2 ー ・ 3 ー ・ 2 ー ・ 3 ー ・ 2 ー ・ 3 ー ・ 2 ー ・ 3 ー ・ 3 ー ・ 4 ー ・ 4 ー ・ 5 ー ・ 4 ー ・ 5 ー ・ 4 ー ・ 5 ー

ところで上記のように世後されたキノリンの 連体は、酸化剤としての塩素酸イオンを触媒量 のパナジル(V)ーカチオンの使用下に導入し た場合度ちにキノ前ン酸に酸化されることが判 明した。この結果は、塩素酸塩が一般に、ほと んどの場合制御された部分酸化を実施し得ない 酸化剤と見数され、また塩素酸塩のレアックス

られることまた実際に酸化反応を急速に終了させるには僅かに過剰の酸化剤を使用するだけで よいことである。

塩素酸イオン顔としてはすべての水溶性塩素酸塩を使用することができる。しかしてルカリ土類金属及びアルカリ金属の塩素酸塩、及びアンモニウムの塩素酸塩が有利に使用可能である。特に良好に処理でき、結晶水を含まないが、水に良く溶ける塩素酸ナトリウムが適当である。

反応は酸性媒体中で反応混合物の沸点で実施するが、この場合相応する置換キノリン誘導体 又は数額の置換キノリン誘導体の混合物、酸及

# - 特開昭58-105984 (4)

び触媒を予め水路液中に配置し、加熱する。そ の後攪拌下に酸化剤を数回に分けて加える。こ の場合反応混合物に溶解する固体の塩素酸塩を 配量する。しかし塩素酸塩は予め水に溶かすの が有利である。酸化反応は発熱性であることか ら、反応開始後は更に熱を供給する必要はない。 反応の進行は単に塩素酸塩を添加することによ つて制御する。酸化反応の終了時に僅少量の黄 緑色のガスが生じ、これは反応に際して生じる 二酸化炭素と一緒に偏出する。従って輸出する ガスは例えば亜硫酸ナトリウムのアルカリ溶液 で洗浄することによつて精製するのが有利であ る。反応終了後得られた反応混合物を軽く冷却 し、川値をアルカリ紋で川4~45に餌整する。 この声範囲でキノリン酸はペタインとして密解 存在し、一方蒯反応で生じた不純物は磨解せず に残存し、場合によつては危性炭に吸着させた 後、分離することができる。健液を酸性化し、 生じたキノリン酸を分離し、洗浄する。この場 合キノリン酸はほどんど白色の、純粋な生成物

起泡が生じる。必要な塩素酸ナトリウム 盤の 最後の 5 %を添加した際に僅少量の黄緑色 ガスが 生じ、これは反応から生じる二酸化炭素によつて 者しく 薄められる。 ガスは 3 個の順次に 配置された 吸収容器に収容される。 これらの容器は 酸化マクネシウムの添加下に 面硫酸ナトリウム 水溶液で満たされている。

塩素酸ナトリウムの添加後に溶液を20分以内に約90℃に冷却し、50%苛性ソータ被961㎡で出4~4.5にする。その際温度は満加速度によつて約100℃に保つ必要がある。

その後約90℃で、子め水150㎡と混合した活性炭60gを加える。この混合物を30分間提押し、約60℃で吸引濾過し、それぞれ50℃の温水200㎡で2回後洗浄する。

- 得られた雄液を撹拌下に約50℃で塩酸 800mlで濃縮し、出1.5~1にし、20℃に冷却する。沈殿生成物を吸引練過し、それぞれ約15℃の温水(これは予め塩酸でH1.5にした)500mlで4回後洗浄する。60~80℃で乾

として、理論値の約73 重量がの収率で得られる。分離した母被はなお値少量のキノリン酸を含み、これは網塩を用いて分離し、公知方法で単離することができる。こうして、疲跡盤の銅で汚染されているキノリン酸を更に5 置盤が得ることができる。

例

8-ヒドロキシキノリン8718(8モル)を、水2100ml及び94系硫酸380mlから成る溶液に溶かす。その際温度は約60℃に上がる。

その後パナジン酸アンモニウム 0.3 g を触媒として加え、溶液を 6.5~9 0 ℃に加熱する。 烈しく機拌しながら、水 2.4 0 0 叫に落かした塩素酸ナトリウム 1.7 8.6 g を 2~3 時間に 1.0 0。~1.0 3 ℃)反応混合物が得られるように導入する。塩素酸ナトリウムの添加 紹 時に 反応温度は極めて愈速に g 0 ℃から 1.0 3 ℃に 上昇する。酸化 初約 2 / 3 を添加した 後、軽い

繰した後ほとんど白色のキノリン酸 7 3 0 8 が 得られた。これは理論値の7 2 8 %の収率に相応する。

復代理人 弁理士 矢 野 敏 数



### 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

217897 号 (特開 昭 昭和 57 年特許願第 58-105964 号, 昭和 58 年 6月21日 公開特許公報 58-1060 号掲載) につ 発行 いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 3 (2)

Int.C1.	識別記号	庁内整理番号
C 0 7 D 2 1 3 / 8 0		7138-4C
	·	
• .	i	
·		
		•
		,
·		3
		÷

#### 7. 補正の内容

- (1) 特許請求の範囲を別紙のとおり補正する。
- (2) 明細各第2ページ第13行の「Hoogewarff 及び van Dorp 」を「ホーグペルフ(Hoogewerff ) 及びサアン ドルブ ( van Dorp)」 と補正する。
- (8) 周第2ページ下から2行および下から1行 の「.Stix 及び Bulgatsch」を「スティクス (Stix) 及びナルガチ(Bulgatsch)] と補 圧する。
  - (4) 同年4ページ第6行の「1.B. Chekmareva 」を「セクマレーパ(I、B、Chekmarava)」 と補圧する。
- (6) 同第12ページ第15行の「17889」 を「17889(168モル)」と相正する。

# 手統補正 曹(自允)

昭和61年 4月11日

特許庁長官 殿

- 1. 事件の表示
  - 昭和57年特許順第 217897 号
- 2. 引頭の全點

キノリン酸の製法

- 9. 稲正をする者 事件との関係 特許出順人 名 称 リユートガースサエルケ・アクチェングゼルシャフト
- 4. 按代理人

住 所 〒100 東京都千代田区丸の内 8 丁目 3 番 1 号 新東京ピルテング568号 電話(216)6081





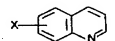
- 5. 補正により増加する登明数 〇
- 6. 相匠の対象

明細書の特許請求の範囲の機および発明の幹細 61. 4.11

説明の機

#### 2 特許請求の範囲

置換されたキノリン誘導体を銀性水媒体中で 接触的に酸化するととによつてキノリン酸を契 進する方法において、一般式:



- NH- HRR文は - NHCORを表し、R及び代は同 一又は異なつていてよく、水素原子又は、炭素 原子数1~8の置換又は非置換のアルキル基、 アルキルキル苗又はジクロアルキル苗を扱し、 ペンソール核の残りの水素原子は非量換である か又は任意に最換されていてもよい〕のギノリ ン誘導体を塩素酸イオンで酸鉄としてのパナッ ル(V) - カチオンの存在下に酸化するととを 特徴とするキノリン酸の製法。